

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11127855 A

(43) Date of publication of application: 18 . 05 . 99

(51) Int. CI

C12N 15/09 C07K 16/24 C12P 21/08 // A61K 39/395

(21) Application number: 09293994

(22) Date of filing: 27 . 10 . 97

(71) Applicant:

JAPAN ENERGY CORP

(72) Inventor:

ONO ISAO **IHARA SEIJI** TAKEKOSHI MASATAKA TAKEKOSHI FUMIKO

Π

(54) RECOMBINANT-TYPE ANTI-HUMAN TNF-ALPHA **HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce the subject antibody having high purity suitable for an experimental reagent or a clinical application by applying a gene recombination technique by using a host Escherichia coli.

SOLUTION: This recombinant-type anti-human TNF-α human monoclonal antibody is composed of an H chain having an amino acid sequence of formula I and acting as an H chain of anti-human TNF- α human monoclonal Fab antibody and an L chain having an amino acid sequence of formula II and acting as an L chain of anti-human TNF- α human monoclonal Fab antibody. The recombinant-type anti-human TNF- α human monoclonal antibody is obtained by selecting and collecting a cDNA of the human antibody from a human B lymphocytes cell producing an anti-human TNF- α human antibody such as an anti-human TNF-α human monoclonal antibody producing 1D5 strain (EBV transformed B lymphocytes oligo clone), introducing the cDNA into a manifestation vector producing a human Fab antibody in an Escherichia coli by a gene recombination and culturing its transforming bacterium.

COPYRIGHT: (C)1999, JPO

Gin Val Gin Len Val Gin Ser Gly Gly Cly Tal Val Gin Pro Gly Arg Ser Len Arg Len Ser Cys Ala Ala Ser Gly Pho The Phe Ser Ser Tyr

Ser Lys Asp Val Het Glu Gly Thr Asp Glu His Val Val Cys Lys Val 200 Gin His Pro Asn Gly Agn Lys Gie Lys Ann Vel Pro Leu Pro Yal 215

Ata Cys Glu Val Thr Bis Gla Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Ass Arg Cly Gla Cya

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-127855

最終頁に続く

(43)公開日 平成11年(1999)5月18日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ							
C 1 2 N	15/09	•	C 1 2 N	15,	/00			Α		
C 0 7 K	16/24	ZNA	C 0 7 K	16	/24		ZNA			
C 1 2 P	21/08		C 1 2 P	21,	/08					
# A 6 1 K	39/395		A 6 1 K	39,	/395			N		
			審査請	求	未請求	請求項	夏の数 5	OL	(全 2	22 頁)
(21)出願番号		特顧平9-293994	(71) 出願	人	0002311	.09				
					株式会社	生ジャバ	(ンエナ	ジー		
(22)出願日		平成9年(1997)10月27日			東京都洋	甚区虎ノ	門二丁	目10番	1号	
			(72)発明	者	小野 鬼	5 1				
					東京都小	小平市学	園西町	3 – 1 -	-26	
			(72)発明	者	井原 名	正治				
					神奈川県	具秦野市	下大槻4	110 下	大槻団	地 2
					-14-3	01				
			(72)発明	者	竹腰 I	E隆				
					神奈川県	具伊勢原	市大住	台3-9	9 – 1	ベル
					フララー	-ズ大住	台2-5	501		
			(74)代理。	人	弁理士	平木	祐輔	(外24	3)	

(54) 【発明の名称】 組換え型抗ヒトΤΝF-αヒトモノクローナル抗体

(57)【要約】

【課題】 宿主大腸菌により生産することができるヒト $TNF-\alpha$ に対する組換え型ヒトモノクローナル抗体、並びに該組換え型抗体を構成するL鎖とH鎖をそれぞれ コードするDNAの提供。

【解決手段】 配列番号1に示すアミノ酸配列(I)又はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒトTNF- α ヒトモノクローナルFab 抗体のH鎖として機能するH鎖、及び配列番号3に示すアミノ酸配列(I)又はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒトTNF- α ヒトモノクローナルFab 抗体のL鎖として機能するL鎖からなる組換え型抗ヒトTNF- α ヒトモノクローナル抗体、並びに該抗体のH鎖とL鎖のアミノ酸配列をそれぞれコードするDNA。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1に示すアミノ酸配列(I)又 はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残基が付 加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒ トTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体のH鎖として 機能するH鎖、及び配列番号3に示すアミノ酸配列(I I) 又はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残 基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有 し、抗ヒトTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体のL 鎖として機能するL鎖からなる組換え型抗ヒトTNFαヒトモノクローナル抗体。

【請求項2】 配列番号1に示すアミノ酸配列(I)又 はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残基が付 加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒ トTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体の日鎖として 機能する抗体のH鎖をコードするDNA。

【請求項3】 配列番号2に示す塩基配列で示されるc DNAである請求項2記載のDNA。

【請求項4】 配列番号3に示すアミノ酸配列(II)又 はこの配列において1もしくは複数のアミノ酸残基が付 20 加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒ トTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体のL鎖として 機能する抗体のL鎖をコードするDNA。

【請求項5】 配列番号4に示す塩基配列で示されるc DNAである請求項4記載のDNA。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒトTNF-aに 対する組換え型ヒトモノクローナル抗体、並びに該組換 え型抗体を構成するL鎖とH鎖をそれぞれコードするD NAに関する。この組換え型抗体は、前記のL鎖とH鎖 をそれぞれコードするDNAを宿主大腸菌においてヒト Fab 抗体の産生を行う発現ベクター中に遺伝子組換えに より導入した発現ベクターを用いて、大腸菌により生産 されるものである。

[0002]

【従来の技術】他の哺乳動物の抗体がその哺乳動物のB リンパ球細胞により産生されるのと同様に、ヒト抗体は ヒトのBリンパ球細胞が産生する。原理的には、目的と するヒト抗体を産生するBリンパ球細胞を選別し、ハイ ブリドーマ細胞として、目的とするモノクローナル抗体 をこのハイブリドーマ細胞を培養することで得ることが できる。しかしながら、ヒト細胞を用いたこの種のハイ ブリドーマ細胞作製の場合、細胞融合に利用されるヒト 抗体を産生するBリンパ球細胞試料等の充分な提供が望 めず、現実的ではない。そのため、幾つかの代替え技術 の開発が進められており、例えば、提供された元となる ヒト抗体を産生するBリンパ球細胞にEpstein-Barrウイ ルス(EBウイルス)を感染させ、不死化処理を施し、こ の細胞を増殖させ、その細胞群から目的とするモノクロ 50

ーナル抗体を産生するB 細胞をクローニングする方法等 が適用される。

【0003】但し、この不死化処理を施した細胞群から シングルクローンを選別すること自体必ずしも成功する ものでもなく、また、EBウイルスに感染した細胞の培養 により生産されるヒト抗体は、臨床応用に適合するもの とするためには、該EBウイルスによる汚染を除くため、 煩雑な精製操作が不可欠なものとなる。あるいは、研究 目的の試薬として利用する場合にも、該EBウイルスによ る汚染は不都合な場合が多く、更には、生産性自体決し て高いものとはいえないのが現状である。これらの制約 から脱するために、元となるヒト抗体を産生するBリン パ球細胞より、抗体遺伝子を採取し、宿主大腸菌におい てヒトFab 抗体の産生を行う発現ベクターを利用して、 目的とする抗体遺伝子を組み込んだ菌株を用いて、組換 え型抗体を安定かつ大量に生産する技術が模索されてい

[0004] \vdash FTNF- α (tumor necrosis factor α;腫瘍壊死因子α)は、主として活性化マクロファー ジ細胞が産生する細胞障害活性をもつ蛋白質因子であ る。特に、腫瘍細胞に対して際だった細胞障害活性を示 すものであるが、通常の免疫反応においても産生されて おり、炎症性疾患においても、組織細胞の損傷を引き起 こす一つの要因として作用している。この内因性の蛋白 質因子に対する抗体が存在することは確認されており、 何らかの調節機構の一翼を担っていると考えられる。従 って、抗ヒトTNF-αヒト抗体も、他のヒト抗体と同 様に臨床応用の可能性について基礎的な検討がなされて いる。その目的に適合する高い純度を有して、かつモノ クローナル化された抗ヒトΤΝF-αヒト抗体の安定供 給が望まれている。しかしながら、現状では、他のヒト 抗体の多くと同様、抗ヒトΤΝΓ-αヒトモノクローナ ル抗体の充分な供給はなされておらず、遺伝子組換え技 術を用いた抗ヒトΤΝΓ-α組換え型ヒト抗体、その生 産方法の開発が望まれている。

[0005]

30

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記の課題 を解決するもので、本発明の目的は、遺伝子組換え技術 を利用して、宿主大腸菌により生産することができるヒ トTNFーαに対する組換え型ヒトモノクローナル抗体 を提供すること、並びに該組換え型抗体を構成するL鎖 とH鎖をそれぞれコードするDNAを提供することにあ る。即ち、抗ヒトTNFーαヒト抗体を産生するヒトB リンパ球細胞から、該ヒト抗体のcDNAを選別・採取 するとともに、この c DNAを大腸菌においてヒトFab 抗体の産生を行う発現ベクター中に遺伝子組換えにより 導入し、得られる形質転換菌の培養により目的とする、 ヒトTNFーαに対するヒトFab 抗体を得ることを目的 とするものである。

[0006]

20

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の目 的をもって、鋭意研究を進め、大腸菌においてFab 抗体 を産生する発現ベクターpFab-His2 にヒト抗体のL鎖及 びH鎖をコードする遺伝子を組換え導入することで、大 腸菌に組換え型ヒトFab 抗体を生産させることが可能で あることを確認した。更に、好意により提供を受けた健 常人の血液試料からヒトBリンパ球細胞を分離し、EBウ イルスを感染させ、不死化処理を施し、この細胞群を培 養して、抗ヒトΤΝΓ-αヒト抗体を産生する細胞株を 選別することができた。次いで、前記の細胞株からヒト 抗体をコードするcDNA複数を採取し、その塩基配列 を解明するとともに、該 c DNAを大腸菌の組換えFab 抗体発現系に組み込みヒトFab 抗体を生産させ、そのう ちの一つが抗ヒトΤΝFーαヒト抗体を産生する菌株で あることを見出した。即ち、大腸菌の組換えFab 抗体発 現系を利用して、抗ヒトΤΝΓ-αヒト抗体を産生する 細胞株からクローニングを行い、抗ヒトΤΝΓ-αヒト モノクローナル抗体を産生する菌株を選別し、更には、 該クローンに組み込まれている c DNAが抗ヒトTNF -αヒトFab抗体のL鎖及びH鎖をコードすることが判 った。これら一連の研究により得られた知見に基づき、 本発明を完成させるに至った。

【0007】即ち、本発明の組換え型抗ヒトTNF-α ヒトモノクローナル抗体は、配列番号1に示すアミノ酸 配列(I)又はこの配列において1もしくは複数のアミ ノ酸残基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列 を有し、抗ヒトTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体 のH鎖として機能するH鎖、及び配列番号3に示すアミ ノ酸配列(II)又はこの配列において1もしくは複数の アミノ酸残基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸 配列を有し、抗ヒトTNF-αヒトモノクローナルFab 抗体のL鎖として機能するL鎖からなる、宿主大腸菌に より産生される組換え型ヒトFab 抗体であり、より具体 的には、前記のH鎖及びL鎖をコードするDNAを大腸 菌においてFab 抗体の産生が可能な発現ベクター系に遺 伝子組換えにより導入した該組換え型抗ヒトTNF-α ヒトFab 抗体発現ベクターにより形質転換された大腸菌 により生産される組換え型ヒトFab 抗体である。

【0008】また、本発明の抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトモノクローナル抗体のH鎖をコードするDNAは、配列番号 40 1に示すアミノ酸配列(I)又はこの配列において 1 もしくは複数のアミノ酸残基が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトモノクローナルFab 抗体のH鎖として機能する抗体のH鎖をコードするDNA、好ましくは配列番号 2に示す塩基配列で示される c DNAである。一方、抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトモノクローナル抗体のL鎖をコードするDNAは、配列番号 3 に示すアミノ酸配列(II)又はこの配列において1 もしくは複数のアミノ酸残基が付加、欠失もしくは 置換されたアミノ酸配列を有し、抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒト 50

モノクローナルFab 抗体のL鎖として機能する抗体のL鎖をコードするDNA、好ましくは配列番号4に示す塩基配列で示されるcDNAである。なお、発現系においては、前記のH鎖をコードするDNAとL鎖をコードするDNAは一対として、ヒトFab 抗体に翻訳されるものである。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の抗ヒトTNFーαヒトモノクローナル抗体、そのH鎖及びL鎖をコードするDNA、並びにそれらの調製方法についてより詳しく説明する。天然の抗体である免疫グロブリン(Ig)は、L鎖とH鎖のヘテロ二量体が二対結合した4本鎖のポリペプチドからなり、全体として、H鎖のC末端側のサブドメインであり、抗体活性はないが補体結合能を有する結晶性のFc領域と、抗原結合部位を形成しており、H鎖の残部とそれとジスルフィド結合により結合しているL鎖からなる2つの等しいFab 領域からなりたっている。

【0010】本発明の組換え型ヒトFab 抗体は、前記のFab 領域部分に相当するもので、Fc領域を構成するH鎖のC末端側のサブドメインを欠いたH鎖の残部とそれとジスルフィド結合により結合しているL鎖のみから構成されている。従って、前記のアミノ酸配列(I)は、本来のH鎖のC末端側のサブドメインを欠いた部分のペプチド鎖を示すものである。なお、アミノ酸配列(II)は、L鎖全体のペプチド鎖を示すものである。

【0011】一方、免疫グロブリンのH鎖には、 γ 鎖、 α 鎖、 μ 鎖、 δ 鎖及び ϵ 鎖の5種が存在するが、本発明の組換之型ヒトFab 抗体のH鎖は、 μ 鎖に分類されるものであり、同じく、L鎖には、 κ 鎖と λ 鎖の2種が存在するが、本発明の組換之型ヒトFab 抗体のL鎖は、 κ 鎖に分類されるものである。この分類は、L鎖において、その配列可変部分は、抗原に依存して主要部分のアミノ酸配列が変化するが、残る定常部分はアミノ酸配列が保存されており、この定常部分は κ 鎖と λ 鎖とでそれぞれ特徴的であり、同一種内では一致することを利用して、 κ 鎖であることの確認がなされる。また、H鎖においても、その配列可変部分は、抗原に依存して主要部分のアミノ酸配列が変化するが、残る定常部分の各鎖の種類に特徴的かつ普遍的なアミノ酸配列を利用して、その分類がなされる。

【0012】本発明では、健常人から提供された血液試料から、リンパ球を分別し、EBウイルスを感染させ、トランスフォームした細胞株群を作製し、次いで、これから、抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトモノクローナル抗体産生株1D5株 (EBV transformed B lymphocytes oligo clone)を選抜して、この細胞株を元となるBリンパ球細胞として用いた。このヒト抗体を産生するBリンパ球細胞から抽出した全RNAから、RT-PCR法を適用して、このL鎖における、 κ 鎖と λ 鎖の2種を分別するアミノ酸配列に着目して、それぞれを選択的に増幅可能なPCR プライマ

30

ーを用いて、予め κ 鎖と λ 鎖の区別をして、それぞれのcDNAを調製・増幅した。同じく、H鎖に関しても、 γ 鎖と μ 鎖に分類されるもののみを、それぞれ予め区別するPCRプライマーを用いて、選択的にcDNAを調製・増幅した。

【0013】その結果得られる個々の種類の c DNA、 即ち、L鎖に関しては、κ鎖とλ鎖の2種、H鎖に関し ても、γ鎖とμ鎖の2種について、その塩基配列をそれ ぞれ解読するため、c DNAの両端をそれぞれ制限酵素 で切断した後、汎用のシークエンシングベクターにクロ ーニングして、個々のクローンについて当該 c DNA断 片の塩基配列を解読した。なお、その際、シークエンシ ングベクターの既知塩基配列からシークエンシングを始 め、+鎖及び-鎖の双方の塩基配列を解読して、互いに 相補的であることを確認することで、読み間違いのない ことを確かめた。この抗ヒト $TNF-\alpha$ ヒトモノクロー ナル抗体産生株1D5 株 (EBV transformed B lymphocyte s oligo clone) から、L鎖をコードするcDNAとし て、λ鎖のものが1種、κ鎖のものが3種、H鎖をコー ドする c DNAとして、γ鎖のものが1種、μ鎖のもの が1種、それぞれ存在することが判明し、該1D5 株は実 際にオリゴクローンであったことが確認された。

【0014】分離されたL鎖をコードするcDNA、具 体的には、λ鎖のものが1種、κ鎖のものが3種、H鎖 をコードする c D N A、具体的には、 y 鎖のものが 1 種、μ鎖のものが1種から、L鎖をコードするcDNA とH鎖をコードする c DNAの各組み合わせについて、 大腸菌においてFab 抗体を産生する発現ベクターpFab-H is2 にクローニングして、発現ベクターを作製した。図 1に示すとおり、発現ベクターpFab-His2 はすでに報告 されているヒトFab のファージディスプレー用発現ベク ターpRPLS/Fab-I (特開平8-116978号公報等を 参照)を制限酵素Not I とEcoRI で切断してGene IIIを 除去した後、6個のヒスチジンをコードするDNA断片 を挿入したプラスミドである。図1に示す発現ベクター pFab-His2のクローニングサイトを利用して、L鎖をコ ードするcDNAは、制限酵素NheIとAsc Iの間に、 H鎖をコードする c DNAは、制限酵素Sfi I 切断部位 とNot I 切断部位の間に、それぞれ置換挿入される。

【0015】この複数種の発現ベクターをそれぞれ宿主 40大腸菌JM109株に導入して、発現ベクター内のマーカー 遺伝子であるアンピシリン耐性遺伝子を用いて、アンピシリンプレート上でコロニーを形成させ、各クローンを分離した。得られたコロニーから、無作為にコロニーを拾い出し、培養してイソプロピルー1- チオー $\beta-$ Dーガラクトシド(IPTG)を添加し、Fab 抗体産生を誘導した。その後、集菌し、凍結融解により菌体を破砕し、遠心により不溶性画分を分離し、上清を採取した。Fab 抗体は、可溶性蛋白質として、この上清に回収されており、ヒトTNF- α に対する反応性を有するFab 抗体の 50

有無を調べた。

【0016】前記の上清について、ヒトTNF $-\alpha$ を抗 原とし、検出用抗体として、Fab 特異的抗ヒトIgG 抗体 を用いてELISA 法で評価したところ、L鎖をコードする cDNAとして、κ鎖3種類のうち、1種類のものと、 H鎖をコードする c DNAとして、μ鎖1種類のものと を組み合わせたクローンのみにヒトΤΝΓ-αに対する 反応性が確認された。上述した通り、この組み合わせに ついても、無作為に拾い出した12個のコロニーに対し て、前記の評価を行ったが、ヒトΤΝΓ-αに対する反 応性が明確に識別されるクローンが4 株存在していた。 このクローン4 株について、再度組換えベクター内に組 み込まれている κ鎖をコードする DNA と μ鎖をコード するDNAの塩基配列のシークエンシングを行ったとこ ろ、互いに一致しており、それぞれ、図4に示す塩基配 列(II)及び図3に示す塩基配列(I)であった。従っ て、これらのクローン4株は、組換え型モノクローナル 抗体である抗ヒトTNFーαヒトFab 抗体を産生する菌 株であり、該ヒトFab 抗体は、図3に示すとおり、H鎖 (μ鎖)として、塩基配列 (I)のDNAから翻訳され る前記のアミノ酸配列(I)を持ち、図4に示すとお り、L鎖として、塩基配列(II)のDNAから翻訳され る前記のアミノ酸配列(II)を持つものであることが判 明した。

6

【0017】なお、図3及び図4において、抗原のヒト TNF $-\alpha$ との結合に係わる相補性決定領域(complemen tarity determining region; CDR) を配列中に表記した。この組換え型モノクローナル抗体である抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトFab 抗体を産生する菌株を作製する手順について、以下に具体的に述べる。

【0018】(1)全RNAの採取

健常人のリンパ球細胞をEBウイルスでトランスフォームした細胞群から、抗ヒトTNFー α ヒト抗体を産生する細胞株を選別した。このオリゴクローン;抗ヒトTNFー α ヒトモノクローナル抗体産生株1D5 株の細胞 10° ce 11s から、市販の全RNA採取・精製キット;QIAGEN製RNeasyを用いて、全RNAを採取した。なお、詳細な操作手順は、該キットの標準プロトコールに従い、最終的に全RNAを水50 μ 1 に抽出した液を得た。含まれる全RNA量を、 $0D_{260~m}$ (波長260nmにおける吸光度;RNA分子による吸収)値から算定したところ、 $58~ng/\mu$ 1であった。

【0019】(2) RT-PCR法によるL鎖をコードするcDNAとH鎖をコードするcDNAの作製前記(1)で調製した全RNAから逆転写反応により、cDNAを作製し、次いで、PCR法を応用して、L鎖をコードするcDNAとH鎖をコードするcDNAをそれぞれ独立に増幅した。このRT-PCR法の操作には、市販のキット;宝酒造製のRNA PCR Kit を用い、具体的な操作は該キットの標準プロトコールに準じた。先ず、添付さ

れる逆転写反応液 $20\,\mu\,1$ 当たり、全RNA抽出液 $2\,\mu\,1$ を用い、逆転写プライマーとして、ランダム $9\,\mathrm{mer}$ のプライマーを利用して、 $c\,\mathrm{DNA}$ を調製した。

【0020】PCR 増幅に用いたプライマーを下記表1に示す。 κ 鎖をコードする c DNAのPCR 増幅には、5'側プライマーとして、VK3aF5プライマーを、3'側プライマーとして、VKC3プライマーをそれぞれ用いた。また、 μ 鎖をコードする c DNAのPCR 増幅には、5'側プライマーとして、VH3aF5プライマーとVH3bF5プライマーの二種*

*を混合したものを、3'側プライマーとして、FDM プライマーを、それぞれ用いた。それぞれ独立にPCR 反応を行い、個別に選択的な増幅産物を得た。なお、PCR 反応は、全液量 $100~\mu1$ とし、先に調製した c DNAに対して、増幅用プライマー量は各100pmo1 用い、Touch down PCR法のプロトコールに従い反応を行った。

[0021]

【表1】

PCR 増幅用プライマー VK3aF5プライマー 5'-CCGCTAGCGMCATYCAGWTGACCCAGTCTCC-3'

VKC3プライマー 5'-TTGGCGCGCACACTCTCCCCTGTTGAAGCTCTT-3'

VH3aF5プライマー 5'-AAGGCCCAACCGGCCATGGCCSARGTGCAGCTGKTGGAGTCTGG-3'

VH3bF5プライマー 5'-AAGGCCCAACCGGCCATGGCCCCAGTGTGAGGTGCAGCTGGTGG-3'

FDM プライマー 5'-CCGCGGCCGCCAGCTCAGCAATCACTGGAAGAGG-3'

R: A又はG, Y: C 又はT, W: A 又はT, S: G 又はC, K: G 又はT, M: A 又はC

30

【0022】得られたPCR 産物は、市販の精製キット; QIAGEN製QIAquick PCR Purification Kit を用いて精製 し、TE緩衝液(10 mM トリス塩酸, pH 8.0/1 mM EDTA) 100μ1 で溶出回収した。

【0023】得られた μ 鎖をコードする c DNAのPCR 産物は、先ず、 $10 \times \text{NEB2}$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Sfi I $100 \text{ U}/10 \mu 1$ を加え、50 Cで3時間反応させた。次いで、 $10 \times \text{NEB2}$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Not I $100 \text{ U}/10 \mu 1$ を加え、37 Cで3時間反応させた。両端をそれぞれ制限酵素で切断した、 μ 鎖をコードするDNA断片は、0.8 %アガロースゲルを用いた電気泳動により、約690 bp近辺のバンドとして分離したものを切り出し回収した。これを、市販の精製キット;QIAGEN製QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製し、 μ 鎖をコードするDNA断片をTE緩衝液 $20 \mu 1$ で溶出回収した。

【0024】同様に、得られた κ 鎖をコードする c DN AのPCR 産物は、先ず、 $10 \times NEB2$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Asc I 100 U/5 $\mu 1$ を加え、 $37 \mathbb{C}$ で3時間反応させた。次いで、 $10 \times NEB2$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Nhe I 10 0 U/ $10 \mu 1$ を加え、 $37 \mathbb{C}$ で3時間反応させた。両端をそれぞれ制限酵素で切断した、 κ 鎖をコードする DN A断片は、0.8 %アガロースゲルを用いた電気泳動により、約660 bp近辺のバンドとして分離したものを切り出し回収した。これを、市販の精製キット;QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製し、 κ 鎖をコードする DN A断片をTE緩衝液 $20 \mu 1$ で溶出回収した。

【0025】(3)発現ベクターの構築並びに該発現ベクターの導入による形質転換大腸菌の作製 前記(2)で採取された、両端に制限酵素による切断を 施したμ鎖をコードするDNA断片とκ鎖をコードする

DNA断片は、大腸菌内でFab 抗体の発現に利用される ベクター系; pFab-His2 ベクター内のそれぞれのクロー ニングサイトに下記する手順で組み込んだ。即ち、κ鎖 (L鎖) をコードする c DNAを、制限酵素Nhe I 切断 部位とAsc I 切断部位の間に、μ鎖(H鎖)をコードす る c D N A を、制限酵素Sfi I 切断部位とNot I 切断部 位の間に、それぞれ組み込んだ。組み込むDNA断片は 二種類あるので、先ず、κ鎖をコードするDNA断片を 組み込んだベクターを構築し、次いで、更にμ鎖をコー ドするDNA断片を組み込み、二鎖の遺伝子がともに組 み込まれた発現ベクターを得た。なお、用いた発現ベク ターpFab-His2 は、発明者らにより第45回日本ウイルス 学会総会アブストラクトp.71 (1997) に報告されてい る。図1に示すとおり、該発現ベクターpFab-His2は、 マーカー遺伝子としてアンピシリン耐性遺伝子 (Amp') を有しており、H鎖並びにL鎖をコードするDNAを挿 入するクローニングサイトとして、二種のペクテート溶 解リーダー配列の下流に制限酵素Nhe I とAsc I の切断 部位及び制限酵素Sfi I とNot I の切断部位を持ち、こ の遺伝子の発現は、tac プロモーター(Ptac)により行わ れる。

【0026】(3-1) κ鎖をコードするDNA断片の組 み込み

導入ベクターpFab-His2 $10 \mu g/100 \mu 1$ は、先ず、 $10 \times$ NEB2緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Asc I $50 \text{ U}/2.5 \mu 1$ を加え、37 ℃で 1 時間反応させた。次いで、 $10 \times \text{NEB2緩衝液}$ $11 \mu 1$ 、制限酵素Nhe I $50 \text{ U}/5 \mu 1$ を加え、37 ℃で 1 時間反応させた。この二種の制限酵素で切断した、pFab-H is2 に相当する DNA断片は、0.8 %アガロースゲルを 用いた電気泳動により、3.5 kbp のバンドとして分離し

たものを切り出し回収した。これを、市販の精製キット; QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製し、目的とする $3.5~\rm kbp$ のDNA断片をTE緩衝液 $50~\rm \mu\, l$ で溶出回収した。

【0027】得られたpFab-His2 に相当するDNA断片 $90 \text{ ng/3} \mu 1$ と前記の κ 鎖をコードするDNA断片 $30 \text{ ng/6} \mu 1$ とを混合し、市販のライゲーションキット;宝 酒造製TaKaRa Ligation Kit Ver. $2 \text{ olim} 9 \mu 1$ を加え、16℃で30分間ライゲーション反応を行った。ライゲーション後、反応液に水 $18 \mu 1$ 、ベーリンガーマンハイム製分子生物学用ポリエチレングリコール $1 \mu 1$ 、3 M 酢酸ナトリウム $3.6 \mu 1$ 、エタノール $80 \mu 1$ を加え、-30℃で15分間放置した。放置後、4 ℃、15,000 rpmで $10分間遠心した。この遠心により、目的とする環化されたベクターは沈殿に回収される。沈殿物を風乾した後、水<math>5 \mu 1$ に再溶解して、50℃で5分間暖めた。この環化されたベクターで大腸菌を形質転換し、得られた組換え菌を培養することで、多量のプラスミドベクターを調製した。

【0028】具体的には、予め温めた環化したベクター 液 5 μ1 を用いて、市販のコンピテントセル;ライフテ クノロジーズ製大腸菌コンピテントセルDH5 α F'T 50 μ 1 にelectropolation 法を適用して導入した。electrop olation 法は、2 mm幅のキュベットを用い、電圧2.5 kV の条件を用いた。通電後、大腸菌はキュベットから室温 にした培地 SOC (2% Bacto tryptone/0.5% Bacto yeast extract/10 mM NaC1/2.5 mM KC1/10 mM MgSO₄/10mM Mg Cl₂/20 mM Glucose) 1 mlで洗い出し・回収した。膜再 生のため、37℃で1時間振とう培養した。その後、37℃ に温めたSB (Super Broth) 培地 (Tryptone 30 g/1 、 Yeast extract 20 g/l、3ーモルホリノプロパンスルホ ン酸(MOPS) 10 g/l 、pH 7.0) 10 ml (アンピシリン: 50 μg/ml添加) を加えた。この際、一部菌液それぞれ10 μ1 と100 μ1 を採取し、タイトレーションのためにプ レートに播いた。残る菌液は、37℃で一夜振とう培養し た。このタイトレーションの結果、コロニーサイズは、 7.7 ×10³ であった。培養した菌体を回収し、市販のプ ラスミド分離キット; QIAGEN Plasmid Midi Kit を用い $てプラスミドを抽出し、TE緩衝液 <math>100 \mu 1$ で溶出回収し た。前記の培養菌体からの、目的とするプラスミドの回 40 収量は6μg であった。

【0029】(3-2) μ 鎖をコードするDNA断片の組み込み

回収された κ 鎖をコードするDNA断片が組み込まれた プラスミドベクター $2 \mu g/100 \mu 1$ に、先ず、 $10 \times NEB2$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Sfi I 20 U/ $1 \mu 1$ を加え、50 で 1 時間反応させた。次いで、 $10 \times NEB2$ 緩衝液 $11 \mu 1$ 、制限酵素Not I20 U/ $2 \mu 1$ を加え、37 で 1 時間反応させた。この二種の制限酵素で切断した、pFab-His2 + κ 鎖に相当するDNA断片は、0.8 %アガロースゲルを用 50 いた電気泳動により、4.2 kbp のバンドとして分離したものを切り出し回収した。これを、市販の精製キット; QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製し、目的とする4.2 kbp のDNA断片をTE緩衝液 $50 \mu 1$ で溶出回

10

収した。

【0030】得られたpFab-His2 + κ 鎖に相当するDN A断片80 ng/2 μ 1 と μ 鎖をコードするDN A断片30 n g/2 μ 1 とを混合し、市販のライゲーションキット; Ta KaRaLigation Kit Ver. 2 の I 液 9 μ 1 を加え、16℃で30分間ライゲーション反応をさせた。ライゲーション後、反応液に水8 μ 1、ベーリンガーマンハイム製分子生物学用ポリエチレングリコール1 μ 1、3 M 酢酸ナトリウム1.6 μ 1、エタノール70 μ 1を加え、-30℃で15分間放置した。放置後、4 ℃、15,000 rpmで10分間遠心した。この遠心により、目的とする環化されたベクターは沈殿に回収される。沈殿物を風乾した後、水 5 μ 1 に再溶解して、50℃で5分間暖めた。この環化されたベクターで大腸菌を形質転換し、得られた組換え菌を培養することで、多量のプラスミドベクターを調製した。

【0031】具体的には、予め温めた環化したベクター液5 μ 1を用いて、市販のコンピテントセル;大腸菌コンピテントセルDH5 α F'T 50 μ 1 にelectropolation 法を適用して導入した。electropolation 法は、2 mm幅のキュベットを用い、電圧2.5kVの条件を用いた。通電後、大腸菌はキュベットから室温にした培地SOC 1 mlで洗い出し・回収した。膜再生のため、37 $^{\circ}$ で1時間振とう培養した。その後、37 $^{\circ}$ に温めたSB培地10 ml (アンピシリン 50 μ g/ml添加)を加えた。この際、一部菌液それぞれ10 μ 1 と100 μ 1 を採取し、タイトレーションのためにプレートに播いた。残る菌液は、37 $^{\circ}$ で一夜振とう培養した。

【0032】このタイトレーションの結果、コロニーサイズは、 1.1×10^4 であった。培養した菌体を回収し、市販のプラスミド分離キット; QIAGEN Plasmid Midi Kitを用いてプラスミドを抽出し、TE緩衝液 $600\,\mu\,1$ で溶出回収した。前記の培養菌体からの、目的とするプラスミド、即ち、 κ 鎖をコードするDNA断片及び μ 鎖をコードするDNA断片がともに組み込まれたベクターの回収量は $30\,\mu\,g$ であった。

【0033】(4)単一クローンの選別

前記(3)において作製したpFab-His2 に κ 鎖をコードするDNA断片及び μ 鎖をコードするDNA断片がともに組み込まれたプラスミドを大腸菌JM109 株に導入して、形質転換株を作製し、当該発現ベクターから抗ヒトTNF- α ヒトFab 抗体を産生するクローンを採取した。

【0034】具体的には、該発現ベクター1 ngを市販の大腸菌JM109 株のコンピテントセル(東洋紡製) $100~\mu$ 1 に加えた。次いで、30分間氷上に静置した後、42 $^{\circ}$ 、1 分間のヒートショックを加えた後、再び3 分間氷上に

20

30

12

静置した。培地SOC を1 mlを加え、37℃で1時間振とう 培養した後、アンピシリンプレート上に各プレート当た り、前記の培養菌液50μ1 ずつを播き、一晩培養しコロニーを出現させた。翌日、前記のアンピシリンプレート上、プレート1枚当たり数十~百数十個のコロニーが出現していた。

【0035】これらのクローンの抗ヒトTNFーαヒト Fab 抗体の産生能を調べ、産生能の高い単一クローンを 選別するため、12個のコロニーを無作為に拾い出し、先 ず、それぞれSB培地2 ml (20 mM 塩化マグネシウム、アンピシリン50 μ g/ml添加) 中、37℃で6時間振とう培養した。その後、発現を誘導するため、IPTGを終濃度0.05 mM となる量添加して、30℃で一晩振とう培養した。

【0036】翌日、培養液から、大腸菌を遠心(1,500 × g、15分間) で集菌した。集めた大腸菌は、0.2 miの リン酸緩衝液(PBS) (1mg/mlリゾチーム、1×complet e;ベーリンガー社製プロテアーゼ阻害剤カクテルを添 加) に懸濁し、室温で30分間放置した後、freezing-tha wing(ドライアイスーエタノール液と37℃の温水に交互 に5分間ずつ浸す処理)を計4回繰り返して、菌体を破 砕した。遠心 (エッペンドルフチューブ内で、15,000 r pm、10分間)後、上清を回収した。産生される組換え型 ヒトFab 抗体は、可溶性であるため、この上清に回収さ れる。市販のヒトΤΝF-α (生化学工業#200457、5 μg/ml) を抗原として用いて、該上清中に含まれる抗ヒ トTNF-α抗体濃度をELISA 法で定量した。ELISA プ レートは、ヒトTNFーα液を50μl/wellずつコーティ ングし、翌日PBS -0.05% Tween20300 µ 1/wellで3回 洗浄した後、各クローンから得た上清試料50μ1 ずつを 二連で反応させた。室温で1時間反応させた後、PBS -0.05% Tween20 300 μ 1/wellで3回洗浄して、未反応の 抗体を除去した。酵素標識抗体として、市販のペルオキ シダーゼ標識抗ヒトIgG (Fab 特異的) 抗体 (SIGMA 製、#A 0293) をPBS -0.05% Tween20で1:1,000 に希 釈した溶液 $50 \mu 1/well$ を加えて、反応させた。室温で1 時間反応させた後、PBS -0.05% Tween20 300 μ 1/well で3回洗浄して、未反応の酵素標識抗体を除去した。検 出には、標識のペルオキシダーゼ量を、市販の基質;ラ イフテクノロジーズ製のTMB-ELISA を50μ1/well加え、 室温で30分間放置後、650 nmの吸光度をマイクロプレー トリーダーで測定した。発色量OD650 mが0.3 以上を示 すものは、抗ヒトTNFー α ヒトFab 抗体の産生能が高 い陽性クローンと判定した。評価を試みた12個のコロニ 一のうち、陽性クローン4個が存在していた。この4個 のクローンから、発現ベクターを再度抽出して、 κ 鎖を コードするDNA断片及びμ鎖をコードするDNA断片 の存在を確認し、また、その塩基配列の再シークエンシ ングを行ったところ、4つのクローンは当然のことなが ら、全く同じ塩基配列であった。即ち、上述の塩基配列 (I) 及び塩基配列 (II) に示されるものであった。

【0037】従って、この4つのクローンは、遺伝子は全く同じであり、同一の菌株であることになる。この一つ E. coli JM109/p1D5-1 は、工業技術院生命工学工業技術研究所に受託番号 FERM P-16443 として寄託されている。この菌株中に保持されている抗ヒトTNFーαヒトFab 発現ベクターp1D5-1の概略図を図2に示す。

【0038】本発明の組換え型抗ヒトTNF-αヒトモ ノクローナル抗体は、具体的には、上述するとおり該寄 託されている菌株により産生される組換え型抗体である が、そのH鎖が前記アミノ酸配列(I)で示され、かつ L鎖が前記アミノ酸配列(II)で示されるものである限 り、これ以外の菌株により産生されるものであっても同 じ反応性を示すものである。具体的には、前記の菌株中 に保持されている発現ベクターを抽出し、別の菌株の大 腸菌、例えば、JM101, JM105, HD101 株等に導入した形 質転換菌株によっても、同じく生産することができる。 更には、発現ベクター中に組換えられている遺伝子情 報、即ち、前記塩基配列(I)並びに塩基配列(II)の みでなく、宿主大腸菌内で前記アミノ酸配列(I)並び にアミノ酸配列(II)のペプチド鎖に翻訳される限り、 同じアミノ酸に翻訳される他のコドンに置き換えられて いてもよい。この種の改変は、元となる塩基配列が判明 しているので、常法に従い、適宜等価なコドンに変換す ることができ、対応するDNAは、いずれも700 bp以下 であるので、DNA合成法を適用することもでき、ある いは、PCR 法を適用した改変導入の手段を用いることも できる。

【0039】また、本発明の組換え型ヒトFab 抗体は、本来そのH鎖は、前記アミノ酸配列(I)の μ 鎖であり、L鎖は、前記アミノ酸配列(I)の κ 鎖であるが、実質的にこのアミノ酸配列を保つものも、本発明の組換え型ヒトFab 抗体に含まれる。具体的には、H鎖のC末端が更に伸長されているもの、即ち、Fc領域に至る間のアミノ酸配列が更に付加されたものであってもよく、また、L鎖並びにH鎖において、その配列可変部分は、抗原に依存するので保持されねばならないが、残る定常部分のアミノ酸配列は、天然のヒト免疫グロブリンの μ 鎖並びに κ 鎖においても許容されている範囲で種々の改変が存在してもよい。これらの付加、欠失又は置換による改変は、既に報告されている幾つかのヒト免疫グロブリンの遺伝子情報を元にして容易に行うことができる。

【0040】例えば、図4に示す本発明の組換え型ヒト Fab 抗体の κ鎖のアミノ酸配列を基に、抗体の特異的な 反応性に関与する相補性決定領域(CDR)のアミノ酸配列 を保持する限り、それ以外の部分は、図5及び図6に示す別種のヒト抗体の κ鎖のアミノ酸配列と対比・参照して、そこに存在するアミノ酸配列と一部を置き換えることもできる。

【0041】本発明の組換え型ヒトFab 抗体は、宿主大 腸菌により産生されるものであるので、汎用の手段によ

14

り容易に不純物、汚染蛋白質等の除去ができ、極めて純度の高いものを得ることができる。実験試薬として利用する際には、通常の抗体試料と同様に標準力価、あるいは、標準濃度の溶液とするのがよい。また、臨床応用する際には、従来のヒト抗体と同様の精製を施した上で、目的に応じた溶液組成物に調製するとよい。なお、生産に用いる細胞が、大腸菌であるので、精製の操作は、従来の医療用の組換え蛋白質の精製に利用される手法に準じることができ、技術的な困難さは、動物細胞により生産する際に較べて、格段に少ないものである。

[0042]

【実施例】以下に、本発明の組換え型抗ヒトTNF-αヒトモノクローナル抗体、それに用いるκ鎖をコードするDNA断片及びμ鎖をコードするDNA断片とその遺伝子情報、並びにこの組換え型ヒトモノクローナル抗体を産生する大腸菌株の作製に関して、具体例を挙げて詳しく説明する。

【0043】本例では、健常人から提供された血液試料から、リンパ球を分別し、EBウイルスを感染させ、トランスフォームした細胞株群を作製し、次いで、これから、抗ヒトTNF $-\alpha$ ヒトモノクローナル抗体産生株1D5 株 (EBV transformed B lymphocytes oligo clone) *

*を選抜して、この細胞株を元となるBリンパ球細胞として用いた。

【0044】ヒト抗体においては、抗原結合部位に当た る可変領域を除き、それ以外の部分は本質的に同一であ ることが既に報告されており、その性質を利用して、本 例では、産生するBリンパ球細胞から抽出した全RNA から、RT-PCR法を適用して、このL鎖における、κ鎖と λ鎖の2種を分別するアミノ酸配列に着目して、それぞ れを選択的に増幅可能なPCR プライマーを用いて、予め κ鎖とλ鎖の区別をして、それぞれのcDNAを調製・ 増幅した。同じく、H鎖に関しても、γ鎖とμ鎖に分類 されるもののみを、それぞれ予め区別するPCR プライマ ーを用いて、選択的にcDNAを調製・増幅した。具体 的には、κ鎖とλ鎖をコードする c DNAをそれぞれ選 択的に増幅するためのプライマー、γ鎖とμ鎖をコード するcDNAをそれぞれ選択的に増幅するためのプライ マーは、それぞれ下記の表2と表3に示すものを用い た。また、全RNAから逆転写により c DNAを調製す る際には、ランダム9 mer を用いた。

20 [0045]

【表2】

VL2bF5 5-CCGCTAGCCAGACTGTGGTAACYCAGGAG-3 VL3aF5 5-CCGCTAGCTCCTATGWGCTGACTCAGCCA-3 VL3bF5 5-CCGCTAGCTCTTCTGAGCTGACTCAGGAC-3 な鎖3'側プライマー VLC3 5-TTGGCGCGCCTGAAMATKCTGTAGSGGCCACTGT-3

R: A又は G, Y: C又は T, W: A又は T, S: G又は C, K: G又は T, M: A又は C, H: A又は C又は T

[0046]

【表 3 】

γ鎖とμ鎖をコードする。DNAをそれぞれ選択的に増幅するためのプライマー γ鎖及びμ鎖5'側プライマー VH1aF5 5-AAGGCCAACCGCCATGGCCCAGTGCAGCTGGTGCAGTCTGG-3 VH1aF5 5-AAGGCCCAACCGGCCATGGCCCAGTTCAGCTTGGAGTCTGG-3 VH2aF5 5-AAGGCCCAACCGGCCATGGCCCAGTGCAGTTCAGGSAGTCTGG-3 VH3aF5 5-AAGGCCCACCGCCATGGCCCAGTGCAGCTGCAGCTGCAGGTGCAGCTGGTGG-3 VH3bF5 5-AAGGCCCACCGGCCATGGCCCAGTGTGAGGTGCAGCTGGTGG-3 VH4cF5 5-AAGGCCCAACCGGCCATGGCCCAGTGTGAGGTGCAGCTGGTGG-3 VH4cF5 5-CCGCGCCCATGTGTGAGTTTTGTCACAGGATTT-3 FDG1H3 5-CCGCGGCCGCTGTGTGAGTTTTGTCACAAGATTT-3 FDG2H3 5-CCGCGGCCGCTTTGCGCTCAACTGTCTTGTCACC-3 FDG3H3 5-CCGCGGCCGCTGTGTGAGTTTTTGTCACCAAGTGG-3 FDG4H3 5-CCGCGGCCGCTGTGTGAGTTTTTGTCACCAAGTGG-3 μμβ3'μプライマー FDM 5-CCGCGGCCGCCAGCTCAGCAATCACTGGAAGAGG-3

R: A又は G, Y: C又は T, W: A又は T, S: G又は C, K: G又は T, M: A又は C, H: A又は C又は T

【0047】その結果、この抗ヒトTNFーαヒトモノ クローナル抗体産生株1D5 株 (EBV transformed B lymph ocytes oligo clone) から、L鎖をコードするc DN Aとして、λ鎖のものが1種、κ鎖のものが3種、H鎖 50 をコードする c DNAとして、 γ 鎖のものが 1 種、 μ 鎖 のものが 1 種、それぞれ存在することが判明し、該 1D5 株は実際にオリゴクローンであったことが確認された。

【0048】分離されたし鎖をコードするcDNA、具

30

40

16

体的には、λ鎖のものが1種、κ鎖のものが3種、H鎖 をコードする c DNA、具体的には、y 鎖のものが1 種、μ鎖のものが1種から、L鎖をコードするcDNA とH鎖をコードする c DNAの各組み合わせについて、 大腸菌においてFab 抗体を産生する発現ベクターpFab-H is2 にクローニングして、それぞれ発現ベクターを作製 した。この複数種の発現ベクターをそれぞれ宿主大腸菌 JM109 株に導入して、用いた発現ベクター内のマーカー 遺伝子;アンピシリン耐性遺伝子を用いて、アンピシリ ンプレート上でコロニーを形成させ、各クローンを分離 した。得られたコロニーから、無作為にコロニーを拾い 出し、培養してIPTGを添加し、Fab 抗体産生を誘導し た。その後、集菌し、凍結融解により菌体を破砕し、遠 心により不溶性画分を分離し、上清を採取した。Fab 抗 体は、可溶性蛋白質として、この上清に回収されてお り、ヒトTNF-αに対する反応性を有するFab 抗体の 有無を調べた。

【0049】前記の上清について、ヒトTNF-αを抗 原とし、検出用抗体として、Fab 特異的抗ヒトIgG 抗体 を用いてELISA 法で評価したところ、L鎖をコードする c DNAとして、κ鎖3種類のうち、1種類のものと、 H鎖をコードする c DNAとして、μ鎖1種類のものと を組み合わせたクローンのみにヒトΤΝF-αに対する 反応性が確認された。この組換え型モノクローナル抗体 である抗ヒトTNF-αヒトFab 抗体を産生する菌株を 作製する手順について、以下に具体的に述べる。

【0050】(1)全RNAの採取

健常人のリンパ球細胞をEBウイルスでトランスフォーム した細胞群から、抗ヒトΤΝΓ-αヒト抗体を産生する 細胞株を選別した。このオリゴクローン;抗ヒトTNF -αヒトモノクローナル抗体産生株1D5 株の細胞10°ce 11s から、市販の全RNA採取・精製キット; QIAGEN製 RNeasyを用いて、全RNAを採取した。なお、詳細な操 作手順は、該キットの標準プロトコールに従い、最終的 に全RNAを水50μ1 に抽出した液を得た。含まれる全 RNA量を、OD_{260 nm} (波長260nmにおける吸光度; R NA分子による吸収)値から算定したところ、58 ng/μ 1であった。

【0051】(2)RT-PCR法によるL鎖をコードするc DNAとH鎖をコードする c DNAの作製 前記(1)で調製した全RNAから逆転写反応により、 c DNAを作製し、次いで、PCR 法を応用して、L鎖を コードする c DNAとH鎖をコードする c DNAをそれ ぞれ独立に増幅した。このRT-PCR法の操作には、市販の キット;宝酒造製のRNA PCR Kit を用い、具体的な操作 は該キットの標準プロトコールに準じた。先ず、添付さ れる逆転写反応液20μ1 当たり、全RNA抽出液2 μ1 を用い、逆転写プライマーとして、ランダム 9 mer のプ ライマーを利用して、cDNAを調製した。

【0052】 κ鎖をコードする c DNAのPCR 増幅に

は、5'側プライマーとして、前述した表1のVK3aF5プラ イマーを、3'側プライマーとして、表1のVKC3プライマ ーを、また、μ鎖をコードする c DNAのPCR 増幅に は、5'側プライマーとして、表1のVH3aF5プライマーと VH3bF5プライマーの二種を混合したものを、3' 側プライ マーとして、表1のFDM プライマーを、それぞれ用い た。それぞれ独立にPCR 反応を行い、個別に選択的な増 幅産物を得た。なお、PCR 反応は、全液量100 μ1 と し、先に調製した c DNAに対して、増幅用プライマー 量は各100pmol 用い、Touch down PCR法のプロトコール に従い反応を行った。

【0053】得られたPCR産物は、市販の精製キット; QIAGEN製QIAquick PCR Purification Kit を用いて精製 し、TE緩衝液 (10 mM トリス塩酸, pH 8.0/1 mM EDTA) $100 \mu 1$ で溶出回収した。得られた μ 鎖をコードする c DNAのPCR 産物は、先ず、10×NEB2緩衝液11μ1、制 限酵素Sfi I 100 U/10 µ 1 を加え、50℃で3時間反応さ せた。次いで、10×NEB2緩衝液11μ1、制限酵素Not I 100 U/10 μ1 を加え、37℃で3時間反応させた。両端を それぞれ制限酵素で切断した、μ鎖をコードするDNA 断片は、0.8 %アガロースゲルを用いた電気泳動によ り、約690 bp近辺のバンドとして分離したものを切り出 し回収した。これを、市販の精製キット;QIAGEN製QIAq uick Gel Extraction Kit を用いて精製し、μ鎖をコー ドするDNA断片をTE緩衝液 20 μ1 で溶出回収した。 【0054】同様に、得られたκ鎖をコードするcDN AのPCR 産物は、先ず、10×NEB2緩衝液11μ1 、制限酵 素Asc I 100 U/5 μ1 を加え、37℃で3時間反応させ た。次いで、10×NEB2緩衝液11μ1 、制限酵素Nhe I 10 0 U/10 µ1 を加え、37℃で3時間反応させた。両端をそ れぞれ制限酵素で切断した、κ鎖をコードするDNA断 片は、0.8%アガロースゲルを用いた電気泳動により、 約660 bp近辺のバンドとして分離したものを切り出し回 収した。これを、市販の精製キット; QIAquick Gel Ext raction Kit を用いて精製し、κ鎖をコードするDNA 断片をTE緩衝液 20 μ1 で溶出回収した。

【0055】(3)発現ベクターの構築並びに該発現ベ クターの導入による形質転換大腸菌の作製

前記(2)で採取された、両端に制限酵素による切断を 施したμ鎖をコードするDNA断片とκ鎖をコードする DNA断片は、大腸菌内でFab 抗体の発現に利用される ベクター系;pFab-His2 ベクター内のそれぞれのクロー ニングサイトに下記する手順で組み込んだ。組み込むD NA断片は二種類あるので、先ず、κ鎖をコードするD NA断片を組み込んだベクターを構築し、次いで、更に μ鎖をコードするDNA断片を組み込み、二鎖の遺伝子 がともに組み込まれた発現ベクターを得た。図1に示す 該発現ベクターpFab-His2 は、マーカー遺伝子としてア ンピシリン耐性遺伝子 (Amp') を有しており、H鎖並び 50 にL鎖をコードするDNAを挿入するクローニングサイ

18

トとして、二種のペクテート溶解リーダー配列の下流に 制限酵素Nhe I とAsc I の切断部位及び制限酵素Sfi I とNot I の切断部位を持ち、この遺伝子の発現は、tac プロモーター(Ptac)により行われる。

【0056】(3-1) κ鎖をコードするDNA断片の組 み込み

導入ベクターpFab-His2 $10 \mu g/100 \mu l$ は、先ず、 $10 \times$ NEB2緩衝液11 μ 1 、制限酵素Asc I 50 U/2.5 μ 1 を加 え、37℃で1時間反応させた。次いで、10×NEB2緩 衝液 1 1 μ 1 、制限酵素Nhe I 50 U/5 μ 1 を加え、37℃ で1時間反応させた。この二種の制限酵素で切断した、 pFab-His2 に相当するDNA断片は、0.8 %アガロース ゲルを用いた電気泳動により、3.5 kbp のバンドとして 分離したものを切り出し回収した。これを、市販の精製 キット; QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製 し、目的とする3.5 kbp のDNA断片をTE緩衝液 50 μ 1 で溶出回収した。

【0057】得られたpFab-His2 に相当するDNA断片 90 ng/3 μ1 と前記のκ鎖をコードするDNA断片30 n g/6 μ1 とを混合し、市販のライゲーションキット;宝 20 酒造製TaKaRa Ligation Kit Ver.2 の I 液 9 μ 1 を加 え、16℃で30分間ライゲーション反応を行った。ライゲ ーション後、反応液に水18μ1 、ベーリンガーマンハイ ム製分子生物学用ポリエチレングリコール1 μ1、3 M 酢酸ナトリウム $3.6~\mu 1$ 、エタノー $\nu 80~\mu 1$ を加え、-30℃で15分間放置した。放置後、4 ℃、15,000 rpmで10 分間遠心した。この遠心により、目的とする環化された ベクターは沈殿に回収される。沈殿物を風乾した後、水 5μ1 に再溶解して、50℃で5分間暖めた。この環化さ れたベクターで大腸菌を形質転換し、得られた組換え菌 を培養することで、多量のプラスミドベクターを調製し

【0058】具体的には、予め温めた環化したベクター

液 5 μ1 を用いて、市販のコンピテントセル;ライフテ クノロジーズ製大腸菌コンピテントセルDH5 αF'T 50μ 1 にelectropolation 法を適用して導入した。electrop olation 法は、2 mm幅のキュベットを用い、電圧2.5 kV の条件を用いた。通電後、大腸菌はキュベットから室温 にした培地 SOC (市販品、LIFE TECHNOLOGIES 社製) 1 mlで洗い出し・回収した。膜再生のため、37℃で1時間 40 振とう培養した。その後、37℃に温めたSB培地10 ml $(アンピシリン:50 \mu g/ml 添加) を加えた。この際、一$ 部菌液それぞれ10μ1 と100 μ1 を採取し、タイトレー ションのためにプレートに播いた。残る菌液は、37℃で 一夜振とう培養した。このタイトレーションの結果、コ ロニーサイズは、7.7 ×10³ であった。培養した菌体を 回収し、市販のプラスミド分離キット; QIAGEN Plasmid Midi Kit を用いてプラスミドを抽出し、TE緩衝液 100 μΙで溶出回収した。前記の培養菌体からの、目的とす るプラスミドの回収量は6μg であった。

 $[0\ 0\ 5\ 9]\ (3-2)$ μ鎖をコードするDNA断片の組 み込み

回収されたκ鎖をコードするDNA断片が組み込まれた プラスミドベクター 2 μ g/100 μ 1 に、先ず、10×NEB2 緩衝液11 μ1 、制限酵素Sfi I 20 U/1 μ1 を加え、50℃ で1時間反応させた。次いで、10×NEB2緩衝液11μ1、 制限酵素Not I20 U/2 µ 1 を加え、37℃で1時間反応さ せた。この二種の制限酵素で切断した、pFab-His2 + κ 鎖に相当するDNA断片は、0.8 %アガロースゲルを用 いた電気泳動により、4.2 kbp のバンドとして分離した ものを切り出し回収した。これを、市販の精製キット; QIAquick Gel Extraction Kit を用いて精製し、目的と する4.2 kbp のDNA断片をTE緩衝液 50 μ1 で溶出回 収した。

【0060】得られたpFab-His2 + κ鎖に相当するDN A断片80 ng/2 μ1 とμ鎖をコードするDNA断片30 n $g/2\mu1$ とを混合し、市販のライゲーションキット; Ta KaRaLigation Kit Ver.2 の I 液 9 μ1 を加え、16℃で3 0分間ライゲーション反応をさせた。ライゲーション 後、反応液に水8 μ1 、ベーリンガーマンハイム製分子 生物学用ポリエチレングリコール1 μ1、3 M 酢酸ナト リウム1.6 μ 1 、エタノール70 μ 1 を加え、-30^{\circ}で15 分間放置した。放置後、4 ℃、15,000 rpmで10分間遠心 した。この遠心により、目的とする環化されたベクター は沈殿に回収される。沈殿物を風乾した後、水5μ1 に 再溶解して、50℃で5分間暖めた。この環化されたベク ターで大腸菌を形質転換し、得られた組換え菌を培養す ることで、多量のプラスミドベクターを調製した。

【0061】具体的には、予め温めた環化したベクター 液 5 μ1 を用いて、市販のコンピテントセル;大腸菌コ ンピテントセルDH5 αF'T 50μl Celectropolation 法 を適用して導入した。electropolation 法は、2 mm幅の キュベットを用い、電圧2.5kVの条件を用いた。通電 後、大腸菌はキュベットから室温にした培地 SOC (市販 品、LIFE TECHNOLOGIES 社製) 1 mlで洗い出し・回収し た。膜再生のため、37℃で1時間振とう培養した。その 後、37℃に温めたSB培地10 ml (アンピシリン 50 μg/ ml添加)を加えた。この際、一部菌液それぞれ10μ1 と 100 μ1 を採取し、タイトレーションのためにプレート に播いた。残る菌液は、37℃で一夜振とう培養した。

【0062】このタイトレーションの結果、コロニーサ イズは、1.1 ×10°であった。培養した菌体を回収し、 市販のプラスミド分離キット; QIAGEN Plasmid Midi Ki t を用いてプラスミドを抽出し、TE緩衝液 600μ1 で溶 出回収した。前記の培養菌体からの、目的とするプラス ミド、即ち、 κ 鎖をコードするDNA断片及び μ 鎖をコ ードするDNA断片がともに組み込まれたベクターの回 収量は30μg であった。

【0063】(4)単一クローンの選別

前記(3)において作製したpFab-His2にκ鎖をコード 50

20

19

するDNA断片及び μ 鎖をコードするDNA断片がともに組み込まれたプラスミドを大腸菌JM109 株に導入して、形質転換株を作製し、当該発現ベクターから抗ヒトTNF- α ヒトFab 抗体を産生するクローンを採取した。

【0064】具体的には、該発現ベクター1 ngを市販の大腸菌JM109 株のコンピテントセル(東洋紡製)100 μ1 に加えた。次いで、30分間氷上に静置した後、42℃、1分間のヒートショックを加えた後、再び3分間氷上に静置した。培地 SOC(市販品、LIFE TECHNOLOGIES 社製)1 mlを加え、37℃で1時間振とう培養した後、アンピシリンプレート上に各プレート当たり、前記の培養菌液50μ1 ずつを播き、一晩培養しコロニーを出現させた。翌日、前記のアンピシリンプレート上、プレート1枚当たり数十~百数十個のコロニーが出現していた。

【0065】これらのクローンの抗ヒトTNFーαヒトFab 抗体の産生能を調べ、産生能の高い単一クローンを選別するため、12個のコロニーを無作為に拾い出し、先ず、それぞれSB培地2 ml (20 mM 塩化マグネシウム、アンピシリン50μg/ml添加)中、37℃で6時間振とう培養した。その後、発現を誘導するため、IPTGを終濃度0.05 mM となる量添加して、30℃で一晩振とう培養した。

【0066】翌日、培養液から、大腸菌を遠心(1,500 ×g 、15分間) で集菌した。集めた大腸菌は、0.2 mlの リン酸緩衝液(PBS) (1mg/mlリゾチーム、1×complet e;ベーリンガー社製プロテアーゼ阻害剤カクテルを添 加) に懸濁し、室温で30分間放置した後、freezing-tha wing (ドライアイスーエタノール液と37℃の温水に交互 に5分間ずつ浸す処理)を計4回繰り返して、菌体を破 砕した。遠心 (エッペンドルフチューブ内で、15,000 r pm、10分間)後、上清を回収した。産生される組換え型 ヒトFab 抗体は、可溶性であるため、この上清に回収さ れる。市販のヒトTNF-α (生化学工業 # 200457、5 μg/ml) を抗原として用いて、該上清中に含まれる抗ヒ トTNF-α抗体濃度をELISA 法で定量した。ELISA プ レートは、ヒトTNFーα液を $50 \mu 1/well$ ずつコーティ ングし、翌日PBS -0.05% Tween20300 μ 1/wellで3回 洗浄した後、各クローンから得た上清試料50μ1 ずつを 二連で反応させた。室温で1時間反応させた後、PBS -0.05% Tween20 300 μ 1/wellで3回洗浄して、未反応の 抗体を除去した。酵素標識抗体として、市販のペルオキ シダーゼ標識抗ヒトIgG (Fab 特異的) 抗体 (SIGMA 製、#A 0293) をPBS -0.05% Tween20で1:1,000 に希 釈した溶液 $50 \mu 1/wel1$ を加えて、反応させた。室温で1 時間反応させた後、PBS -0.05% Tween20 300 µ 1/well で3回洗浄して、未反応の酵素標識抗体を除去した。検 出には、標識のペルオキシダーゼ量を、市販の基質;ラ イフテクノロジーズ製のTMB-ELISA を50μ1/well加え、 室温で30分間放置後、650 nmの吸光度をマイクロプレー トリーダーで測定した。発色量OD650 mが0.3 以上を示

すものは、抗ヒトTNFー α ヒトFab 抗体の産生能が高い陽性クローンと判定した。評価を試みた12個のコロニーのうち、陽性クローン4個が存在していた。この4個のクローンから、発現ベクターを再度抽出して、 κ 鎖をコードするDNA断片及び μ 鎖をコードするDNA断片の存在を確認し、また、その塩基配列の再シークエンシングを行ったところ、4つのクローンは当然のことながら、全く同じ塩基配列であった。即ち、上述の塩基配列(II) に示されるものであった。具体的には、これらの4つのクローンが保有している発現ベクターは、図2に概略図を示す抗ヒトTNFー α ヒトFab 発現ベクターp1D5-1と同じものであった。従って、この4つのクローンは、遺伝子は全く同じであり、同一の菌株であることになる。

【0067】なお、前記手順に準じて、残りの分離され たL鎖をコードするcDNA、具体的には、A鎖のもの が1種、κ鎖のものが2種、H鎖をコードするcDN A、具体的には、y鎖のものが1種から、L鎖をコード するcDNAとH鎖をコードするcDNAの各組み合わ せについて、大腸菌においてFab 抗体を産生する発現べ クター系; pFab-His2 ベクターにクローニングして、そ れぞれ組換えベクターを作製し、それぞれ宿主大腸菌JM 109 株に導入して、用いた発現ベクターpFab-His2 内の マーカー遺伝子;アンピシリン耐性遺伝子を用いて、ア ンピシリンプレート上でコロニーを形成させ、各クロー ンを分離した。しかしながら、これらの組換え菌は、Fa b 抗体を産生するものが存在したが、ヒトTNF-αに 対する反応性を前記の方法で評価したところ、いずれも 反応性を有するものではなかった。なお、同時に分離さ れた残るκ鎖の2種について、参考のため、その塩基配 列並びにそこにコードされるアミノ酸配列を図5と図6 に示す。これらのκ鎖を有するFab 抗体は、ヒトTNF αに対する反応性を有するものではなかった。

[0068]

【発明の効果】本発明の組換え型抗ヒトTNFーαヒトモノクローナル抗体は、宿主大腸菌により産生されるヒトFab 抗体であるので、大量かつ安定に生産でき、加えて、汎用の手段により容易に不純物、汚染蛋白質等の除去ができ、極めて純度の高いものとすることができる。そのため、実験試薬としての利用、更には臨床応用に適するものである。また、該ヒトFab 抗体のH鎖とL鎖をそれぞれコードするDNAは、宿主大腸菌による産生に利用されるのは当然のことであるが、その塩基配列情報に基づき、種々のプライマーの作製にも応用できる。

[0069]

【配列表】

50

配列番号:1

配列の長さ:223 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

配列

21

Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 5 10 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Val Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 55 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 75 70 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 90 85 Ala Lys Asp Ser Gly Asp Leu Ala Phe Asp Ile Trp Gly Glm Gly Thr 100 105 Met Val Thr Val Ser Ser Gly Ser Ala Ser Ala Pro Thr Leu Phe Pro 120 Leu Val Ser Cys Glu Asn Ser Pro Ser Asp Thr Ser Ser Val Ala Val 135 Gly Cys Leu Ala Gln Asp Phe Leu Pro Asp Ser Ile Thr Phe Ser Trp 150 155 Lys Tyr Lys Asn Asn Ser Asp Ile Ser Ser Thr Arg Gly Phe Pro Ser 170 Val Leu Arg Gly Gly Lys Tyr Ala Ala Thr Ser Gln Val Leu Leu Pro

200

Gln His Pro Asn Gly Asn Lys Glu Lys Asn Val Pro Leu Pro Val 210 215 220

185 Ser Lys Asp Val Met Gln Gly Thr Asp Glu His Val Val Cys Lys Val

【0070】配列番号:2

*鎖の数:二本鎖

配列の長さ:669

トポロジー:直鎖状

288

配列の型:核酸

配列の種類: cDNA to mRNA

配列

CAA GTG CAG CTG GTG GAG TCT GGG GGA GGC GTG GTC CAG CCT GGG AGG Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 10 TCC CTG AGA CTC TCC TGT GCA GCC TCT GGA TTC ACC TTC AGT AGC TAT 96 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr 25 GGC ATG CAC TGG GTC CGC CAG GCT CCA GGC AAG GGG CTG GAG TGG GTG 144 Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 GCA GTT ATA TCA TAT GAT GGA AGT AAT AAA TAC TAT GCA GAC TCC GTG 192 Ala Val Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 50 55 AAG GGC CGA TTC ACC ATC TCC AGA GAC AAT TCC AAG AAC ACG CTG TAT 240 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 70 75

CTG CAA ATG AAC AGC CTG AGA GCT GAG GAC ACG GCT GTG TAT TAC TGT

```
Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
                  GCG AAA GAT TCC GGT GAC CTT GCT TTT GAT ATC TGG GGC CAA GGG ACA
                                                                                     336
                  Ala Lys Asp Ser Gly Asp Leu Ala Phe Asp Ile Trp Gly Gln Gly Thr
                                                  105
                  ATG GTC ACC GTC TCT TCA GGG AGC GCA TCC GCC CCA ACC CTT TTC CCC
                                                                                     384
                  Met Val Thr Val Ser Ser Gly Ser Ala Ser Ala Pro Thr Leu Phe Pro
                          115
                                              120
                  CTC GTC TCC TGT GAG AAT TCC CCG TCG GAT ACG AGC AGC GTG GCC GTT
                                                                                     432
                  Leu Val Ser Cys Glu Asn Ser Pro Ser Asp Thr Ser Ser Val Ala Val
                      130
                                          135
                  GGC TGC CTC GCA CAG GAC TTC CTT CCC GAC TCC ATC ACT TTC TCC TGG
                                                                                     480
                  Gly Cys Leu Ala Gln Asp Phe Leu Pro Asp Ser Ile Thr Phe Ser Trp
                                      150
                                                          155
                  AAA TAC AAG AAC ACC TCT GAC ATC AGC AGC ACC CGG GGC TTC CCA TCA
                                                                                     528
                  Lys Tyr Lys Asn Asn Ser Asp Ile Ser Ser Thr Arg Gly Phe Pro Ser
                                  165
                                                      170
                  GTC CTG AGA GGG GGC AAG TAC GCA GCC ACC TCA CAG GTG CTG CCT
                  Val Leu Arg Gly Gly Lys Tyr Ala Ala Thr Ser Gln Val Leu Leu Pro
                                                  185
                  TCC AAG GAC GTC ATG CAG GGC ACA GAC GAA CAC GTG GTG TGC AAA GTC
                                                                                    624
                  Ser Lys Asp Val Met Gln Gly Thr Asp Glu His Val Val Cys Lys Val
                                              200
                  CAG CAC CCC AAC GGC AAC AAA GAA AAG AAC GTG CCT CTT CCA GTG
                                                                                    669
                  Gln His Pro Asn Gly Asn Lys Glu Lys Asn Val Pro Leu Pro Val
                                          215
                                                              220
【0071】配列番号:3
                                                      *トポロジー:直鎖状
                                                       配列の種類:タンパク質
配列の型:アミノ酸
                  配列
                  Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly
                                    5
                                                      10
                  Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr
                                                   25
                  Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile
                                              40
                  Tyr Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr Gly Ile Pro Val Arg Phe Ser Gly
                                           55
                  Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro
                                       70
                                                          75
                  Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Leu Gln Arg Asp Asn Trp Pro Trp
                  Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala
                                                  105
                              100
                  Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly
                                              120
                  Thr Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala
                                          135
```

Lys Val Gln Trp Lys Val Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln

155

150

配列の長さ:214

145

432

624

Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser 170

Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr 180 185

Ala Cys Glu Val Thr His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser 195 200 205

Phe Asn Arg Gly Glu Cys

210

【0072】配列番号:4

*鎖の数:二本鎖 配列の長さ:642 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:cDNA to mRNA

配列

GAA ATT GTG ATG ACG CAG TCT CCA GCC ACC CTG TCT TTG TCT CCA GGG 48 Glu Ilo Val Met Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly GAA AGG GCC ACC CTC TCC TGC AGG GCC AGT CAG AGT GTT AGC AGC TAC 96 Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr TTA GCC TGG TAC CAA CAG AAA CCT GGC CAG GCT CCC AGG CTC CTC ATC 144

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile TAT GAT GCA TCC AAC AGG GCC ACT GGC ATC CCA GTC AGG TTC AGT GGC 192

Tyr Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr Gly Ile Pro Val Arg Phe Ser Gly 55

AGT GGG TCT GGG ACA GAC TTC ACT CTC ACC ATC AGC AGC CTA GAG CCT 240 Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro 75

GAA GAT TTT GCA GTT TAT TAC TGT CTT CAG CGT GAC AAC TGG CCG TGG 288 Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Leu Gln Arg Asp Asn Trp Pro Trp

ACG TTC GGC CAA GGG ACC AAG GTG GAA ATC AAA CGA ACT GTG GCT GCA 336

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala 100 105

CCA TCT GTC TTC ATC TTC CCG CCA TCT GAT GAG CAG TTG AAA TCT GGA 384 Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly 115 120

ACT GCC TCT GTT GTG TGC CTG CTG AAT AAC TTC TAT CCC AGA GAG GCC Thr Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala

130 135

AAA GTA CAG TGG AAG GTG GAT AAC GCC CTC CAA TCG GGT AAC TCC CAG 480 Lys Val Gln Trp Lys Val Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln

145 150 155

GAG AGT GTC ACA GAG CAG GAC AGC AAG GAC AGC ACC TAC AGC CTC AGC 528

Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser 165 170

AGC ACC CTG ACG CTG AGC AAA GCA GAC TAC GAG AAA CAC AAA GTC TAC 576 Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr

GCC TGC GAA GTC ACC CAT CAG GGC CTG AGC TCG CCC GTC ACA AAG AGC

Ala Cys Glu Val Thr His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser

特開平11-127855

Phe Asn Arg Gly Glu Cys 210

.

【0073】配列番号:5

配列の長さ:642 配列の型:核酸 *鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

													-19-(1)			
	_							*	西	列の	種類	i : cI	NA 1	to mI	RNA	
西己歹																
				ACC												48
-	He	Gln	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser		Leu	Ser	Ala	Ser		Gly	
1				5					10					15		
GAC	AGA	GTC	ACC	ATC	ACT	TGC	CGG	GCC	AGT	CAG	AGT	ATT	AGT	AGC	TGG	96
Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys	Arg	Ala	Ser	G1n	Ser	Ile	Ser	Ser	Trp	
			20					25					30			
TTG	GCC	TGG	TAT	CAG	CAG	AAA	CCA	GGG	AAA	GCC	CCT	AAG	CTC	ÇTG	ATC	144
Leu	Ala	Trp	Tyr	G1n	G1n	Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	
		35					40					45				
TAT	AAG	GCG	TCT	AGT	TTA	GAA	AGT	GGG	GTC	CCA	TCA	AGG	TTC	AGC	GGC	192
Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	Glu	Ser	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	
	50					55					60					
AGT	GGA	TCT	GGG	ACA	GAA	TTC	ACT	CTC	ACC	ATC	AGC	AGC	CTG	CAG	CCT	240
Ser	G1y	Ser	Gly	Thr	Glu	Phe	Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	
65					70					75					80	
GAT	GAT	TTT	GCA	ACT	TAT	TAC	TGC	CAA	CAG	TAT	AAT	AGT	TAT	TCT	CGG	288
Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	G1n	Gln	Tyr	Asn	Ser	Tyr	Ser	Arg	
				85					90					95		
ACG	TTC	GGC	CAA	GGG	ACC	AAG	GTG	GAA	ATC	AAA	CGA	ACT	GTG	GCT	GCA	336
Thr	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ile	Lys	Arg	Thr	Val	Ala	Ala	
			100					105					110			
				ATC												384
Pro	Ser		Phe	Ile	Phe	Pro	Pro	Ser	Asp	Glu	Gln	Leu	Lys	Ser	Gly	
		115					120					125				
				GTG												432
Thr		Ser	Val	Val	Cys		Leu	Asn	Asn	Phe	Tyr	Pro	Arg	Glu	Ala	
	130					135					140					
				AAG												480
Lys	Val	Gln	Trp	Lys		Asp	Asn	Ala	Leu		Ser	G1y	Asn	Ser	G1n	
145					150					155					160	
				GAG												528
Glu	Ser	Val	Thr	G1u	Gln	Asp	Ser	Lys	Asp	Ser	Thr	Tyr	Ser		Ser	
				165					170					175		
AGC	ACC	CTG	ACG	CTG	AGC	AAA	GCA	GAC	TAC	GAG	AAA	CAC	AAA	GTC	TAC	576
Ser	Thr	Leu	Thr	Leu	Ser	Lys	Ala	Asp	Tyr	G1u	Lys	His	Lys	Val	Tyr	
			180					185					190			
GCC	TGC	GAA	GTC	ACC	CAT	CAG	GGC	CTG	AGC	TCG	CCC	GTC	ACA	AAG	AGC	624
Ala	Cys	G1u	Val	Thr	His	Gln	Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	Val	Thr	Lys	Ser	
		195					200					205				
TTC	AAC	AGG	GGA	GAG	TGT											642
Phe	Asn	Arg	Gly	G1u	Cys											

210

50

【0074】配列番号:6*トポロジー:直鎖状配列の長さ:214配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

*

配列

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Ser Arg 85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala
100 105 110

Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly
115 120 125

Thr Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala 130 135 140

Lys Val Gln Trp Lys Val Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln 145 150 155 160

Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser 165 170 175

Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr 180 185 190

Ala Cys Glu Val Thr His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser 195 200 205

Phe Asn Arg Gly Glu Cys

210

【0075】配列番号:7

※鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

240

配列の長さ:660 配列の型:核酸

※ 配列の種類:cDNA to mRNA

配列

CCT GAC CGA TTC AGT GGC AGC GGG TCT GAG ACA GAT TTC ACC CTC ACC

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Glu Thr Asp Phe Thr Leu Thr

```
(17)
                          31
                                                                               32
                   65
                                       70
                                                           75
                  ATC AGC AGC CTG CAG CCT GAA GAT GTG GCA GTT TAT TAC TGT CAG GAA
                                                                                     288
                  Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Glu
                  TAT TAT ACT ATT CCT CGG ACT TTT GGC CAG GGG ACC AAG CTG GAG ATC
                                                                                    336
                  Tyr Tyr Thr Ile Pro Arg Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile
                                                 105
                  AAA CGA ACT GTG GCT GCA CCA TCT GTC TTC ATC TTC CCG CCA TCT GAT
                                                                                     384
                  Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp
                         115
                                             120
                  GAC CAG TTG AAA TCT GGA GCT GCC TCT GTT GTG TGC CTG CTG AAT AAC
                                                                                     432
                  Asp Gln Leu Lys Ser Gly Ala Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn
                                         135
                                                             140
                  TTC TAT CCC AGA GAG GCC AAA GTA CAG TGG AAG GTG GAT AAC GCC CTC
                                                                                     480
                  Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp Asn Ala Leu
                  145
                                     150
                                                          155
                  CAA TCG GGT AAC TCC CAG GAG AGT GTC ACA GAG CAG GAC AGC AAG GAC
                                                                                    528
                  Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Ser Lys Asp
                                 165
                                                      170
                                                                          175
                  AGC ACC TAC AGC CTC AGC AGC ACC CTG ACG CTG AGC AAA GCA GAC TAC
                                                                                    576
                  Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys Ala Asp Tyr
                             180
                                                  185
                  GAG AAA CAC AAA CTC TAC GCC TGC GAA GTC ACC CAT CAG GGC CTG AGC
                                                                                    624
                 Glu Lys His Lys Leu Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln Gly Leu Ser
                          195
                                              200
                  TCG CCC GTC ACA AAG AGC TTC AAC AGG GGA GAG TGT
                                                                                    660
                  Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
                                         215
【0076】配列番号:8
                                                     *トポロジー:直鎖状
                                                       配列の種類:タンパク質
                  配列
                 Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
                 Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser
                                                  25
                 Ser Asn Lys Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
                                              40
                 Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
                                          55
                 Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Glu Thr Asp Phe Thr Leu Thr
                                      70
```

Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Glu

Tyr Tyr Thr Ile Pro Arg Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile

Asp Gln Leu Lys Ser Gly Ala Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn

135

105 Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp 120

100

130

90

125

140

配列の長さ:220

配列の型:アミノ酸

【図面の簡単な説明】

【図1】Fab 抗体発現ベクターpFab-His2 の構造を示す図。

【図2】本発明の組換え型抗ヒトTNF-αヒトFab 抗体の発現ベクターp1D5-1の構造を模式的に示す図。

【図3】本発明の組換え型抗ヒト $TNF-\alpha$ ヒトFab 抗体のH鎖のアミノ酸配列(I)とそれをコードする cD NAの塩基配列(I)を示す図。

【図4】本発明の組換え型抗ヒト $TNF-\alpha$ ヒトFab 抗体のL鎖のアミノ酸配列(II) とそれをコードする CD*20

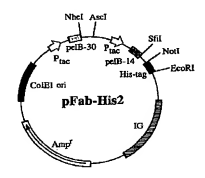
*NAの塩基配列(II)を示す図。

220

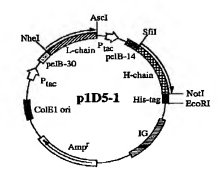
【図 5 】 細胞株1D5 株 (EBV transformed B lymphocyte s oligo clone) から採取された κ 鎖をコードする c D N A 三種の一つの塩基配列及びそれがコードするアミノ 酸配列を示す図。

【図6】細胞株1D5 株 (EBV transformed B lymphocyte s oligo clone) から採取された κ鎖をコードする c D N A 三種の他一つの塩基配列及びそれがコードするアミノ酸配列を示す図。

【図1】



【図2】



【図3】

1	CAAGTGCAGCTGGTGGAGTCTGGGGGAGGCGTCCCTGAGACTC GlnValGlnLeuValGluSerGlyGlyValValGlnProGlyArgSerLeuArgLeu	60
61	TCCTGTGCAGCCTCTGGATTCACCTTCAGTAGCTATGGCATGCACTGGGTCCGCCAGGCT SerCysAlaAlaSerGlyPheThrPheSerSerTyrGlyMetHisTrpValArgGlnAla	120
	CDR1	
121	CCAGGCAAGGGGCTGGAGTGGCTGGCAGTTATATCATATGATGGAAGTAATAAATA	180
	CDR2	
181	GCAGACTCCGTGAAGGGCCGATTCACCATCTCCAGAGACAATTCCAAGAACACGCTGTAT AlaAspSerValLysGlyArgPhethrIleSerArgAspAsnSerLysAsnThrLeuTyr	240
241	CTGCAAATGAACAGCCTGAGAGCTGAGGACACGGCTGTGTATTACTGTGCGAAAGATTCC LeuGlnMetAsnSerLeuArgAlaGluAspThrAlaValTyrTyrCysAlaLysAspSer	300
301	GGTGACCTTGCTTTTGATATCTGGGGCCAAGGGACAATGGTCACCGTCTCTTCAGGGAGC	360
	GlyAspLeuAlaPheAspIleTrpGlyGlnGlyThrMetValThrValSerSerGlySer	
361	>	420
361 421	CDR3 CH1 GCATCCGCCCCAACCCTTTTCCCCCTCGTCTCCTGTGAGAATTCCCCGGTCGGATACGAGC	42 0
	CDR3 CH1 GCATCCGCCCCAACCCTTTTCCCCCTCGTCTCCTGTGAGAATTCCCCGTCGGATACGAGC AlaserAlaProThrLeuPheProLeuValSerCysGluAsnSerProSerAspThrSer AGCGTGGCCGTTGGCTGCCTCGCACAGGACTTCCTTCCCGACTCCATCACTTTCTCCTGG	
421	CDR3 CH1 GCATCCGCCCCAACCCTTTTCCCCCTCGTCTCCTGTGAGAATTCCCCGGCTGGATACGAGC AlaSerAlaProThrLeuPheProLeuValSerCysGluAsnSerProSerAspThrSer AGCGTGGCCGTTGGCTGCCTCGCACAGGACTTCCTTCCCGACTCCATCACTTTCTCCTGG SerValAlaValGlyCysLeuAlaGlnAspPheLeuProAspSerIleThrPheSerTrp AAATACAAGAACAACTCTGACATCAGCAGCACCCGGGGCTTCCCATCAGTCCTGAGAGGG	480
421 481	CDR3 CH1 GCATCCGCCCCAACCCTTTTCCCCCTCGTCTCCTGTGAGAATTCCCCGGTCGGATACGAGC AlaserAlaProThrLeuPheProLeuValSerCysGluAsnSerProSerAspThrSer AGCGTGGCCGTTGGCTGCCTCGCACAGGACTTCCTTCCCGACTCCATCACTTTCTCCTGG SerValAlaValGlyCysLeuAlaGlnAspPheLeuProAspSerIleThrPheSerTrp AAATACAAGAACAACTCTGACATCAGCAGCACCCGGGGCTTCCCATCAGTCCTGAGAGGG LysTyrLysAsnAsnSerAspIleSerSerThrArgGlyPheProSerValLeuArgGly GGCAAGTACGCAGCCACCTCACAGGTGCTGCTTCCCAAGGACGTCATGCAGGGCCACA	480 540

【図4】

	WWW.119.10V.10V.00CV.0CCV.0CCV.0CCV.0CCV.0CCV.0	00
	GluIleValMetThrGlnSerProAlaThrLeuSerLeuSerProGlyGluArgAlaThr	
61	CTCTCCTGCAGGGCCAGTCAGAGTGTTAGCAGCTACTTAGCCTGGTACCAACAGAAACCT LeuSerCyeArgAlaSerGlnSerValSerSerTyrLeuAlaTrpTyrGlnGlnLysPro	120
	000000000000000000000000000000000000000	
	CDR1	
121	GGCCAGGCTCCCAGGCTCTCATCTATGATGCATCCAACAGGGCCACTGGCATCCCAGTC	180
	GlyGlnAlaProArgLeuLeuIleTyrAspAlaSerAsnArgAlaThrGlyIleProVal	
	CDR2	
181	AGGTTCAGTGGCAGTGGGTCTGGGACAGACTTCACTCTCACCATCAGCAGCCTAGAGCCT	240
	ArgPheSerGlySerGlySerGlyThrAspPheThrLeuThrlleSerSerLeuGluPro	
241	GAAGATTTTGCAGTTTATTACTGTCTTCAGCGTGACAACTGGCCGTGGACGTTCGGCCAA	300
	GluAspPheAlaValTyrTyrCysLeuGlnArgAspAsnTrpProTrpThrPheGlyGln	
	CDR3	
301	GGGACCAAGGTGGAAATCAAACGAACTGTGGCTGCACCATCTGTCTTCATCTTCCCGCCA	360
	GlyThrLysValGluIleLysArgThrValAlaAlaProSerValPheIlePheProPro	
	cr	
361	TCTGATGAGCAGTTGAAATCTGGAACTGCCTCTGTTGTGTGCCTGCTGAATAACTTCTAT	420
	SerAspGluGlnLeuLysSerGlyThrAlaSerValValCysLeuLeuAsnAsnPheTyr	
421	CCCAGAGAGGCCAAAGTACAGTGGAAGGTGGATAACGCCCTCCAATCGGGTAACTCCCAG	480
	ProArgGluAlaLysValGinTrpLysValAspAsnAlaLeuGlnSerGlyAsnSerGln	
481	GAGAGTGTCACAGAGCAGGACAGCAAGGACAGCACCTACAGCCTCAGCAGCACCCTGACG	540
	GluSerValThrGluGlnAspSerLysAspSerThrTyrSerLeuSerSerThrLeuThr	
541	CTGAGCAAAGCAGACTACGAGAAACACAAAGTCTACGCCTGCGAAGTCACCCATCAGGGC	600
	LeuSerLysAlaAspTyrGluLysHisLysValTyrAlaCysGluValThrHisGlnGly	
601	CTGAGCTCGCCCGTCACAAAGAGCTTCAACAGGGGAGAGTGT 642	
	LeuSerSerProValThrLysSerPheAsnArgGlyGluCys	

【図5】

	10	20	30	40	50	60
GACATCCA	GTTGACCC	AGTCTCCTTC	CACCCTGTCI	GCATCTGTAG	KAGACAGAGT	CACC
AsplleGl	nLeuThrG	lnSerProSe	rThrLeuSer	AlaSerValo	lyAspArgVa	lThr
_						
	70	80	90	100	110	120
ATCACTTG	CCGGGCCA	GTCAGAGTAT	TAGTAGCTGC	TIGGCCIGGI	'ATCAGCAGAA	ACCA
IleThrCv	sArgAlaS	erGlnSerIl	eSerSerTr	LeualaTryT	yrGlnGlnLy	sPro
-	-					
1	.30	140	150	160	170	180
CCCAAACC	TOTALEC	TCCTGATCTA		AGTTTAGAAA	GTGGGGTCCC	ATCA
Clafface	a Protact.	euLeuIleTy	TINSAlaSer	SerleuGluS	erGlvValPr	oSer
GTADAGWI	.ar rouged	cubculaci	12,011400			
1	90	200	210	220	230	240
**************************************	. 3 U MAAAA 3 AMA	GATCTGGGAC				
AGGTTCAG	COGCAGIG	lySerGlyTh		t outbriles	Carcart augl	nPro
Argrnese	rcipsere	TAPELGIAL	rgrapherm	Tentin Tres	erserrengr	117.10
_				200	290	300
2	:50	260	270	280		
GATGATT	TGCAACTT	ATTACTGCCA	<u>ACA</u> GTATAAT	AGTTATICIC	GGACGTTCGG	CUAA
AspaspPh	eAlaThrT	yrTyrCysGl	nGlnTyrAsr	SerTyrSerA	rgThrPheG1	yGIn
3	10	320	330	340	350	360
GGGACCAA	GGTGGAAA	TCAAACGAAC	TGTGGCTGCA	CCATCTGTCT	TCATCTTCCC	CCCA
GlvThrIN	svalGluI	leLysArgTh	rValAlaAla	ProSerVal	hellePhePr	oPro
,						
3	70	380	390	400	410	420
מבארות באריוני	CC ACTITICA	AATCTGGAAC	TGCCTCTGTT	GTGTGCCTGC	TGAATAACTT	CTAT
SerbenGl	uGlpteut	ysSerGlyTh	ralaSerVal	ValCysLeuI	euAsnAsnPh	eTvr
Deruspor	. COLLEC	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 				•
	30	440	450	460	470	480
00010101	00000	TACAGTGGAA	~~~~ ~~~			
CCCAGAGA	GUCAAAG	alGlnTrpLy	GGIGGUIANC	State of the	oranieseo.	wel n
ProargG1	.nwrarya.	alginithra	SVALASDASI	WISHERMATHS	ergraverne	YATTI
_			54.5	500	530	540
4	90	500	510	520		
GAGAGTGT	CACAGAGC	AGGACAGCAA	GGACAGCACC	TACAGCCTCA	GCAGCACCCI	(dACld
GluSerVa	lThrGluG	lnAspSerLy	saspSerThr	TyrserLeus	sersernite	urnr
5	50	560	570	560	590	600
CTGAGCAA	LAGCAGACT	ACGAGAAACA	CAAAGTCTAC	GCCTGCGAAG	FICACCCATCA	GGGC
LeuSerLy	sAlaAspT	yrGluLysHi	.sLysValTyr	:AlaCysGlu\	<i>l</i> alThrHisGl	nGLY
	10	620	630	640		
CTGAGCTC	CCCCGTCA	CAAAGAGCTT	CAACAGGGG	GAGTGT		
LeuSerSe	rProValT	hrLysSerPh	eAsnArgGlv	GluCys		
		- - -				





	10	20	30	40	50	60
	GTGTTGACGC					
GluIle	ValLeuThrG	lnSerProAs	pSerLeuAla	ValSerLeuG	lyGluArgAla	aThr
	70	80	90	100	110	120
АПСААС	TGCAAGTCCAG					
	CysLysSerSe					
				-		
	130	140	150	160	170	180
	CAGCAGAAAC					
TrpTyr	GlnGlnLysPı	roGlyGlnPr	oProLysLeu	LeuIleTyrT	rpAlaSerThi	rArg
	190	200	210	220	230	240
CAMPON	GGGTCCCTG					
	GlyValProAs					
OTUDET.	O17 VO11 1011	Mar driese.	reryserery.	Carrier Control of the Con-	<u> </u>	
	250	260	270	280	290	300
	AGCCTGCAGC					
IleSer	SerLeuGlnPı	roGluAspVal	lAlaValTyr	TyrCysGlnG	luTyrTyrThi	Tle
	220	700	220	740	350	360
~~~~	310 ACTITIGGCC	320	330	340		
	ThrPheGlyG					
Fronty.	IIII FIIEGIYG	rugiy ini Lyi	areneratie	Lysargim v	arwiawra.r.	)JGI
	370	380	390	400	410	420
GICTIC	ATCTTCCCGCC			TCTGGAGCTG	CCTCTGTTGTC	FIGC
	IlePheProPr					
			_	_		
	430	440	450	460	470	480
CIGCIGA	AATAACTICTZ	TCCCAGAGAG	GCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TOGATAACUCU	CIC
rearea	AsnAsnPheTy	TPTOATGGI	TWISTARA	GINTIPLYSV	атмарманите	шеи
	490	500	510	520	530	540
CANTOGO	GTAACTCCC/		CACAGAGCAG		ACAGCACCTAC	LAGC
GlnSer	GlyAsnSerGl	lnGluSerVa	lThrGluGln	AspSer <b>L</b> ysA	spSerThrTyz	Ser
		_ ·				
	550	560	570	580	590	600
CICAGC	AGCACCCTGAC	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AACTCTACGCC	JGC
Leuser	SerThrLeuTh	ırLeuserLy	avigespiyn	ermryan191	увьештугала	LYS
	610	620	630	640	650	660
GAAGTC	ACCCATCAGGG					
	m					~~~

フロントページの続き

(72)発明者 竹腰 史子

神奈川県伊勢原市大住台3-9-1 ベルフララーズ大住台2-501